#### 09日本国特許庁

## ⑩特許出願公開

# 公開特許公報

## 昭54-22403

©Int. Cl. <sup>2</sup> C 10 K 1/34 C 01 B 2/14 C 10 G 9/48	識別記 <del>号</del>	❸日本分類 17 B 012 14 C 41	庁内整理番号 6946—4H 7059—3F 6746—4H	<ul><li>砂公開 昭和54年(1979)2月20日 発明の数 1 審査請求 未請求 (全 5 頁)</li></ul>
C 10 J 3/00			6946—4H	(王 3 貝)

## 劉部分酸化による合成ガスの製造方法

②特 願 昭53-88500

②出 願 昭53(1978) 7 月21日

優先権主張 ③1977年7月22日③西ドイツ国

(DE) @P2733105.1

**⑫発 明 者 ギュンテル・ツイルケル** 

ドイツ連邦共和国6700ルードウ イツヒスハーフエン・シエルメ

ンツアイレ78

同 ハンス・ゲツテルト

ドイツ連邦共和国6800マンハイ ム1メールウイーゼンシユトラ ーセ54

②発 明 者 ウイルヘルム・ザルネツキー ドイツ連邦共和国6703リムブル

ゲルホーフ・ウオークシユトラ

ーセ48

⑪出 願 人 バスフ・アクチエンゲゼルシヤ

フト

ドイツ連邦共和国6700ルードウ イツヒスハーフエン・カールー ボツシユーストラーセ38

個代 理 人 弁理士 田代久平 外1名

最終頁に続く

#### 明 細 舂

1. 発明の名称 部分酸化による合成ガスの製造方 法

### 2. 特許額求の範囲

(2) 接触水 景化処理が 150 乃至 230 ℃ で行なわれる 特許納求の範囲 (1) に記敬の合成ガスの製造方法。

(3) 接触水菜化蒂域が周期律表第 N 族および/または第 N 族の接触水菜化能を有する金属を酸化物および硫化物の形で10乃至45 重量 5 と担体を90乃至55重量 5 とを含有する触媒が充填されている特許 割水の範囲 (1) または (2) に配彼の部分酸化による合成ガスの製造方法。

### 3. 発明の詳細な説明

本発明は本質的に一酸化炭素、水気およびメタンを含有する合成ガスを製造するための逆続的ブロセスに関するものであり、その原合成ガス中に不純物として含まれる守酸およびアンモニアをガスの洗滌の前に接触水業化により除去する方法に関するものである。

合成ガスの製造に関してはウルマンス・エンサイクロペーデイー・デア・テヒニシエン・ヘミー(Ullmanne Encyklopädie der Technischen Chemie) 1965 年度第3版、第16巻、第599 頁乃至第635 頁に記載されており、各種の応用分野に関しての新しい発展については、1970 年度第3版別巻の第468 頁以下および 94/95 頁に「ガス製造」

の部の「アンモニア」なよび「メタノール」の項 として記載されている。

特に注目すべきことは最初にあげた文献の第 60 1頁に示されている第1図で、これは各種の出発 原料、例えば石炭または液状およびガス状の炭化 水煮を用いた場合のガス生産についての概観が示 されている。

合成ガスは今日では工業的規模においては炭化 水煮または石炭もしくは天然ガスあるいは LPG の 酸菜含有ガスによる部分酸化によつて生産される。 との場合水蒸気、窒素その他適当な物質が温度調 整剤として反応混合物中に添加される。

しかしながら、すでにとれまでにガス生産用と して重質燃料油あるいは残渣油または減圧残油等 の重質炭化水素の使用比率が増大して来ている。 との傾向は将来も続くと考えられる。 これらの重 質油は残留有機窒素化合物の含有比率が比較的大 きく、且つ、硫黄含量が高い。

従つて、酸化反応により、一酸化炭素、水素な よびメタンの他に、原料およびその組成に従つて

程から精製工程へ来る嬢酸は育酸に比して量的に は問題にならない程度である。

従つて、 H.S + CO: の如き他の酸物質を除去す る前に守敵をガスから除去することが問題となる。 酸性ガス洗滌を行なり前に冷水洗滌によつて育酸 を除去するのは余分を受用が加わることとなる。 即ち、洗滌水は一般に排水中に流すことはできな いので再生する必要があり、また洗滌工程に新鮮 な水だけを使りのは不経済である。

ドイッ 連邦共和国特許公開公報第 2352425 号に よれば、 NH, および HCN のような豊菜化合物は H<sub>2</sub>S 速度は最高で 1500/時間である。 な含有ガス中にある場合でも、庶族としての遅移 金昌硫化物(特に硫化鉄が提案されている)上で 望 案に変換することが知られている。 この反応は 主として 649 乃至 815 cの 温度 で行なわれる。ま たソ 英国特許第 439302 号明細書には、それ以上 詳細な特定のないガスから、 250 乃至 450 での温 度で Cr - Ni 触媒を用いて、 HCN を除去すること が記録されている。との発明者の述べているとと ろにょれば用いられた独族の活性は20時間の選伝

二酸化炭素、硫化水素並びに痕跡のオキシ硫化炭 素、アンモニア、育酸および蝦酸が生成される。 原料中に含まれている炭素の一部は煤を生じ、ガ スを更に処理する前に除去しなければならない。

その後の処理がどのような種類のものであれ、 その処理プロセスの一部でガスは精製され、その 際 CO<sub>2</sub>、H<sub>2</sub>S、HCN および HCOOH 等の酸性化合物 ( 時によつて炭酸は例外として)およびオキシ硫化 炭素が実質上除去される。ところがこれ等の化合 物をガス洗練によつて一緒に除去しようとする場 合には、特に育酸の含有量が高い場合にかなりの 困難性が生ずる。それは育酸がガス精製に使用さ れるたいていの溶剤によくとけ、そのため溶剤再 生の際に溶剤から不完全にしか除去されないため である。その結果洗滌溶液中に育酸が蓄積し、水 性の洗滌溶液では脊酸が加水分解して蟻酸となり、 この蟻酸も同様に苦殺する。

洗滌溶液中の育酸および蟻酸の蓄積は酸物質に 対する吸収能力を低下させ、更にガス精製に用い られる装置に強い腐食をひきおとす。ガス製造工

ですでに大巾に低下した。最後に、ドイツ連邦共 よび/または第2版の元素を酸化物の形で含有す る担体触媒上で、シアン化水素を変換し、特定の ガスから除去することが知られている。このプロ セスは常圧で行なわれる。実施例では酸化炭素類 や水蒸気を含まないモデルガスが用いられている。 との公開公報から得られる結論は、反応は 200 乃 至 250 ℃ではじめて所望の変換率で進行するとい うととである。との場合用いることのできる空間

これらの方法はすべて突用上問題となる欠点を 有している。本発明の目的は、ガスを酸性ガス洗 縁に付する前に、独族と接触させ、その触族上で もともとガス中に存在する水泉で守殿を水寮化し て除去することにある。

とのような触媒は硫黄に対し安定でなければな らず、更に目的とする反応、即ち存酸の水素化に 選択的に勧らかなくてはならない。熱力学的には **触媒上で一連の他の反応が可能であり、それによ** 

つて酸化炭泉かよび水蒸気を含有するガスの組成が好ましくない変化を受けるからである。まず炭 家の酸化物は水泉反応して次の式に従つてメタン を生成することができる。

 $CO + 3H_2 \rightarrow CH_4 + H_2 O$ 

CO2+ 4H2 - CH4 + 2H2O

更に、水が殆んどない場合には次式によつて媒が 分離する。

 $2CO \rightarrow C + CO$ ,

これに対し、ガス中に水蒸気が多畳に存在する ときは一酸化炭素の変換は次式に従つて生ずる。

 $CO + H,O \rightarrow CO, + H,$ 

上記の反応はすべて本発明の目的には好ましくないものである。

ところが、 育酸は低温で且高負荷で、 しかも酸化炭系類 および水蒸気の存在下でさえも 型択的に水 気化され得ることが見出された。 これはドイツ 逆邦共和国特許公開公報第 2352425 号かよび同第 2245859 号の開示からは予想されないものである。

本発明は水蒸気または他の温度調整剤の存在下

股に酸化物または硫化物の形で担体としての耐火 性無機酸化物上に担持されている。

第 N 族の元案として適当なものは、クロム、モリプデンおよびタングステンで、そのうち後の方のものが好きしい。第 NI 族の元素としてはニンケルおよびコパルトがあげられる。

水 案 化 活 性 の ある 金 島 の 酸 化 物 ま た は 敬 化 物 は 全 焼 棋 仕 に 対 し て 一 数 に 10 乃 至 45 重 仕 ま で 、 残 り 90 乃 至 55 重 仕 ま は 担 体 で ある。

水窯活性金属のための担体として考えられるのは特に MgO、SiO<sub>4</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、TiO<sub>2</sub>、ZrO<sub>2</sub>のようなセラ

接触水菜化帝城は、それ自体は石油和製工数で脱硫かよび脱硝プロセス用として知られている水 菜化活性を有する触媒が充填されている。 このような和製用放媒は一般に周期律表の第 M 族または 第 NA 族の元素の少くとも 1 つの元素を含有し、一

ミック体もしくはそれらの混合物、例えば MgO と AliO, の混合物、あるいはスピネルのような化合物であり、更に人工又は合成の珪酸マグネシのなまたは珪酸アルミニウム、例えば粘土類かよよび、白土類、またアルミナ類例えば、- AliO, かよいはアルミナ水和物例えばバイヤライト、ハイドラーギライト(ジブサイト)、ペーマイトあるいはアルミナ類もしくはそれ等の混合物等である。なかでも好ましいは年の混合体である。

る。 空間速度は 1000 乃至 20,000∕hr (0 ℃、 1 パール換算容积)である。脊酸の接触水業化は高 圧ほど有利であり、採用するガス化圧が高いほど それだけ水業化の温复は低くまた空間速度を高く 設定できる。 特に、 ガス化圧が低い 場合には温度 は 200 亡より高くならない様にすべきである。

オートサーマル熱分解の原料として考えられる ものはガス、 LPG 、ガソリン炭化水素、燃料油、 重貨燃料油、減圧ガス油、減圧残油および石炭で ある。

使用原料により、また操業条件特にガス化圧力 によつて、ガス化帯域通過後、即ち水クェン後ま たは冷却後の柤ガス超成は、水素= 62 万至40 容量 5、CO = 34 乃至60容量 5、 CO; = 2 乃至 6 容量 5 の範囲で変動し得る。 CH<sub>4</sub> 、N<sub>2</sub> 、H<sub>2</sub>S 、希ガス等 の他成分は一般に夫々18以下である。粗ガスの 育酸含有量は原料窒素含有量に関係して1乃至 50 ppm で、重質燃料油の場合 5 乃至 25 ppm である。

以下実施例によつて本発明を説明する。触媒A (Co/Mo - Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) かよび触媒 B (Ni/Mo - Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) の調製およびその性質を以下に示す。

#### 触媒 A

アルミニウム塩溶液からアンモニアによつてベ ーマイトを沈降させ、严適し、塩がなくなるまで 洗滌する。まだ虚つているアルミナベーストを硝 酸コパルトおよびモリフテン塩溶液(モリフテン 酸またはモリプデン酸アンモニウム)と混ぜ合わ せる。乾燥後の粉末を混練し、ひも状に押出成形 してから乾燥して焼成した。

得られた触媒は酸化コパルト5 %、 M00, 13.5 多、残りは担体としての Al,0, を含有し、 Al,0, プは SiOz を 2 重量 5 不純物として含んでいた。触 媒のかさ密度は 650 kg/m³、比表面積は 220 m/9 で 孔容積は 0.5 の1/9 であつた。

#### \$4 mit B

上記触媒Aについて述べたと同様にして、アル ミナベーストからのアルミナひも状物を作り焼成 した。焼成アルミナにニッケルおよびモリプデン を含有する溶液を含浸させ、次いで乾燥し、再度 焼成した。得られた触媒はNiO 3 重量多とMoO,

15重量 がを含有し、残りは不純物として SiO2 を 含むアルミナであつた。そのかさ密度は700 kg/㎡ 比表面積は 150 m/9 で孔容積は 0.6 m/9 であつた。 すべての実施例で反応帯域から流出するガスは HCN 含有量が1容量 ppm 以下であり、そのガス組 成は分析精度内で供給ガスと対応するものであつ た。すべての実験で触棋は硫化された形で用いら れた。との場合留意しなければならないのは、酸 化物の形で用いられた放媒でも長期遅転中に粗合 成ガス中に含まれている硫黄化合物により徐々に 硫化物の形に移行して行くことである。しかしな がら反応日の促進のためにはじめから触媒を硫化

#### 突 旅 例 1

された形で使用することができる。

重質燃料油(常圧残油)を 110 ℃に予熱し、リ ングパーナーを経て、充塡物のない非接触合成ガ ス反応炉に導入した。原料の比重は16℃で954 kg/cd (API 17 度)、80℃における動粘度は 64.0 m/S (エングラー粘度計 8.45 度)、総発熱量は

H = 11.46, S = 1.75, N = 0.35, O = 0.90灰分 = 0.09を示した。 400 ℃の温度の水蒸気およ び実質的に純粋な酸(99.1 モルが)が同時に分解 炉へ導入された。 H<sub>2</sub>0/ 燃料の重量は 0.40であり、 燃料中の炭素に対する酸素の原子比は 0.9072 で あつた。

供給流間の反応は反応帯域内で絶対圧約45パー ル、 (自己発生的) 温度 1,306 ℃ で行なわれた。 反応帯域中の平均滞留時間は約5秒であつた。部 分酸化によりガス流中の炭化水系流は変換され、 165 ℃に間接冷却され、次いで水により微粉状の 炭素が分離された後のガス組成は乾燥ガスのモル %  $\tau$   $co_2 = 3.6$  , co = 47.5 ,  $H_2 = 48.0$  ,  $cH_4$ = 0.2 ,  $H_2S$  + COS = 0.4 ,  $N_2$  = 0.16 , Ar = 0.14 であつた。 ガス中に含まれる痕跡不純物としては 容量 ppm で NH  $_3=3$  、 HCN = 18.5 、 HCOOH < 0.5 であつた。注意すべきは上記不純物の一部は敬粉 状炭素の分離の際にすでにガスから除去されてい るということである。 微粉状炭素は上記運転条件 43,618 KJ/kg であつた。分析値は重量までC=85.50、 下では供給炭化水栗の1.5 まにすぎず、その90 st

以上がガス化工程へ戻されるので物質バランスに は著しい影響を与えない。 敵粉状不純物を水によ り分離した装の上記組成のガスは水で飽和してか り、温度 82 C、絶対圧 42.5 バールであつた。

このガス流は 4 kmo1/hの速度で間接熱交換器で 150 でに加熱され、触媒 A を 9 ん充垣した水発化帯域へ導入された。 遅転圧力はガス化炉の圧からその後の装置の通常の圧力損失を引いたものに相当し、絶対圧で 42・5 パールであつた。上記の通過速度は空間速度で時間当り、触媒 4 当 り 10,000 んに相当する。

#### 爽施例2

実施例1のガス流と同じ製造条件かよび同じ組成のガス流を4 Kmo1/hの流速で間接熱交換器で150 ℃に加熱し、触媒 B を 9 ℓ充坝した水泵化帯域に導入した。絶対圧 42.5 パールであり、且つ、上記の流速は時間当り、触媒 ℓ 当り 10,000 ℓの空間速度に相当する。

### 第1頁の続き

同

⑦発 明 者 ハンス・イエー・ヘンリツイー ドイツ連邦共和国6800マンハイ ム1ペートーベンシュトラーセ

3

ハンス・ハイネル・ライヒ ドイツ連邦共和国6700ルードウ イツヒスハーフエン・クラーニ ヒシユトラーセ11